

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043543>

NOBILIS RHINO CV

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS RHINO CV

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Oculair gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Wachttijd per toedieningsweg:

Nasaal gebruik:

•

Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

•

Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

•

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Oculair gebruik:

•

Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

•

Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

•

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Toediening door verneveling:

•

Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

•

Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

•

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

5/05/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06376/3061

Datum toelatingswijziging:

26/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0151/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.